CYCLOHEXANETRIOL DERIVATIVE

Patent Number:

JP6025039

Publication date:

1994-02-01

Inventor(s):

TAKAHASHI TAKASHI; others: 01

Applicant(s):

KURARAY CO LTD

Requested Patent: JP6025039

Application

Number:

JP19920087463 19920312

Priority Number

(s):

IPC Classification: C07C33/14; C07C43/178; C07C43/188; C07C43/196; C07C47/267; C07C69/732;

C07D261/20; C07D311/74

EC Classification:

Equivalents:

JP3030157B2

Abstract

PURPOSE: To provide a new cyclohexanetriol derivative useful as an intermediate for 1alphahydroxyvitamin D derivatives.

CONSTITUTION: The compound of the formula [R<1>-R<3> are each H or OH- protecting group; X is O, CHCH2OR4, CHCHO, or CHCO2R<5> (R<4> is H or OH- protecting group; R<5> is lower alkyl); Y is H; Z is OR<6> (R<6> is the same as R<4>); or, Y and Z are combined into single bond, X and Z into =N)-, =CHCH(OR<7>))-, or =CHCO2- (R<7> is H or lower alkyl)], e.g. 1,5,6,7,8,8a- hexahydro-6methoxymethoxy-3-methoxy-3H-2-benzopyran-7,8-diol. The compound of the formula is useful as an A-ring constituent in synthesizing 1alpha-hydroxyvitamin D derivative bearing a substituent, esp. at 2-site, for example, being useful for synthesizing 2beta-hydroxypropoxy-1alpha, 25-dihydroxyvitamin D3 promising its clinical applications as a medicine for osteoporosis high in blood sustainability.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

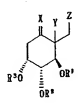
(11)特許出願公開番号 特開平6-25039

(43)公開日 平成6年(1994)2月1日

51) Int Cl. 5 C 0 7 C 33/14 43/178 43/188 43/196 47/267	識別記号	庁内整理番号 8827-4H 8619-4H 8619-4H 8619-4H 7457-4H	F ! 審査請求 未請求	技術表示箇所 技術表示箇所 ・ 請求項の数1(全 20 頁) 最終頁に続く		
(01) HIER # E	特顯平4-87463	·	(71)出願人	000001085		
(21)出願番号	将版于4 —87403		(* =, =====	株式会社クラレ		
(aa) slime H	THE 4 FE (1002) 3 I	312日	ļ	岡山県倉敷市酒津1621番地		
(22)出願日	平成4年(1992)3月12日		(72)発明者			
(31)優先権主張番号) 優先権主張番号 特願平3-73932			神奈川県横浜市緑区白山1-8-2-128		
	平3(1991)3月13			塩野 万歳		
(32) 優先日	日本 (JP)	-7		岡山県岡山市三門東町 6-18		
(33)優先権主張国	口本 (317)		(74)代理人	弁理士 小田島 平吉. (外1名)		
		•				

(54) 【発明の名称】 シクロヘキサントリオール誘導体

(57)【要約】 【構成】 式 【化1】



式中、R¹、R²およびR³は同一または相異なり、各々水素原子または水酸基の保護基を表し、Xは酸素原子、=CHCH2O基または=CHCO2R゚基を表し、そしてYは水素原子を表し且つZは一OR゚基を表すか又はYとZは一緒になって単結合を表わし;或いはXとZは一緒になつて=NO一基、=CHCH(OR')O一基または=CHCO2一基を表し、且つYは水素原子を表し、R゚は低級アルキル基を表し、R゚は水素原子または低級アルキル基を表す、で示されるシクロヘキサントリオール誘導体。

【効果】 この化合物は 1α ーヒドロキシピタミンD誘導体の合成中間体として有用である。

【特許請求の範囲】 【請求項1】 一般式

(化1)

式中、

R¹、R²、およびR³は同一または相異なり、各々水素 原子または水酸基の保護基を表し、

Xは酸素原子、=CHCH₂OR⁴基、=CHCHO基または=CHCO₂R⁵基を表し、そしてYは水素原子を表し且つZは-OR⁶基を表すか又はYとZは一緒になって単結合を表し;或いはXとZは一緒になって=NO-基、=CHCH(OR⁷)O-基または=CHCO₂-基を表し、且つYは水素原子を表し、

R*およびR*は水素原子または水酸基の保護基を表し、 R*は低級アルキル基を表し、

R'は水素原子または低級アルキル基を表す、で示されるシクロヘキサントリオール誘導体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規なシクロヘキサントリオール誘導体に関する。さらに詳しくは、各種の 1α ーヒドロキシビタミンD誘導体、殊に 2β ー位に置換基を有する 1α ーヒドロキシビタミンD誘導体、例えば 2β ーヒドロキシブロボキシー 1α , 25ージヒドロキシビタミンD。などを合成するための重要なAー環合成部分(keyA-ring synthons)として有用な 1α , 2β , 3β ーシクロヘキサントリオール誘導体に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、ビタミンD研究の進展に伴い、上記の1α-ヒドロキシビタミンD誘導体を始め、数多くの1α-ヒドロキシビタミンD誘導体が医薬品として開発されてきているが、これらの製造だけでなく医薬品として開発する上で必須となる代謝物や分解物あるいは認識化合物を合成するためにはコンパージェントな合成法 40が有用である。

【0003】血中持続性の高い骨粗鬆治療薬としてその 実用化が期待されている2βーヒドロキシプロポキシー 1α, 25-ジヒドロキシピタミンDiは、従来、ステ ロイド化合物を出発原料に用い、そのA環部分をエポキ シ化した後に開環することによって2位にヒドロキシア ルコキシ基を導入する方法で合成することが提案されて いるが【例えばU.S. Patent No. 4,666,634 (= 特開昭61-267549号公報)参照】、原料の入手 が困難であること、最終工程が収率の低い光反応である 50 ことなどの欠点がある。

【0004】また、コンパージェントな1α-ヒドロキシピタミンD誘導体の合成法としては、例えば、(S)-(+)-カルポンを原料とする方法 [J. Org. Chem. 1986,51,3098-3108参照]、(R)-(-)-カルポンを原料とする方法 [J. Org. Chem. 1989,54,3515-3517参照]、シクロヘキセンジカルポン酸エステルを用いる方法 [Tetrahedron Letters, Vol. 31, NO.11, pp1577-15800,1990参照] などにより1α-ヒドロキシピタミンD誘導体のA-環構成部分(A-ring synthons)を合成し、CD環構成部分(CD-ring synthons)と結合させる方法が報告されている。

2

[0005]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これらの方法は出発原料が高価であること、工業上入手が困難又は使用に制限がある化合物の使用を必要とすること、重要な中間体までの合成ルートが長く及び/または煩雑であること、等の欠点があり、工業的に実施する上で必 ずしも満足できるものではない。

【0006】しかも、上記文献に記載の方法はいずれも 2-位に置換基を有しない $1\alpha-$ ヒドロキシピタミンD 誘導体の合成に関するものであり、従来、 $2\beta-$ ヒドロキシプロポキシ-1 α , 25-ジヒドロキシピタミンD のように 2-位に置換基を有する $1\alpha-$ ヒドロキシピタミンD 誘導体の合成に適用可能なA- 環構成部分は知られていない。

【0007】しかして、本発明の目的は、入手容易で安価な原料を出発原料として用い、比較的短工程で製造することができる、 1α ーヒドロキシピタミンD誘導体、殊に2-位に置換基を有する 1α -ヒドロキシピタミンD誘導体の合成に際してA-環構成部分として有用な新規なシクロヘキサントリオール誘導体を提供するにある。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、一般式 【0009】

【化2】

【0010】式中、R¹、R²、およびR³は同一または相異なり、各々水素原子または水酸基の保設基を表し、 Xは酸素原子、=CHCH2OR¹基、=CHCHO基または=CHCO2R⁵基を表し、Yは水素原子を表し且つ Zは-OR⁵基を表すか又はYとZは一緒になって単結 合を表し;或いはXとZは一緒になって=NO-基、= CHCH(OR[†])O-基または=CHCO₂-基を表し 且つYは水素原子を表し、R'およびR6は水素原子また は水酸基の保護基を表し、R⁵は低級アルキル基を表 し、R1は水素原子または低級アルキル基を表す、で示 されるシクロヘキサントリオール誘導体が提供される。

【0011】本発明により提供される上記式(I)のシ クロヘキサントリオール誘導体は、血中持続性の高い骨 粗鬆治療薬としてその臨床応用が期待されている28-ヒドロキシプロポキシー 1α , 25-ジヒドロキシピタ 10 き、具体的には例えば次のものが挙げられる。 ミンD』の合成中間体(A-ringsynthons)として有用であ り、さらにまた、慢性腎不全、副甲状腺機能低下症、二 次性副甲状腺機能亢進症、骨軟化症、骨粗鬆症などの力 ルシウム代謝の欠陥症の治療に有効とされている1α-ヒドロキシピタミンD3、1α, 25-ジヒドロキシピ タミンD:、1α-ヒドロキシピタミンD:、24-エビ -1α, 25-ジヒドロキシピタミンD2などの1α-ヒドロキシピタミンD誘導体、および乾癬等の皮膚疾患 や骨髄性白血病などの細胞分化機能に異常をきたした疾 キシピタミンDs、22-オキサー1α,25-ジヒド ロキシピタミンD3、22-デヒドロ-26,27-シ クロー1α, 24-ジヒドロキシビタミンD₃などの1 α-ヒドロキシビタミンD誘導体の合成中間体としても*

*極めて有用である。

【0012】本明細書において、「低級」なる語は、こ の語が付された基又は化合物の炭素数が6個以下、好ま しくは4個以下であることを意味するために用いる。

【0013】上記一般式 (I) において、R1、R2、R 3、R·および/またはR·によって表されうる水酸基の 保護基は、分子の他の部分に実質的に悪影響を及ぼすこ となく、例えば加水分解、加水素分解などの保護基離脱 手段によって除去しうる任意の保護基であることがで

【0014】 (i) 式R*CO-で示されるアシル基 [ここで、R・は水素原子、C1~Caアルキル基、C1~ C4ハロアルキル基、アリール基を表わす]:例えばホ ルミル、アセチル、プロピオニル、プチリル、イソプチ リル、パレリル、イソバレリル、ピパロイル、カプロイ ル、ペンゾイル、トリフルオロアセチル基など;

(ii) 式R^IOCO-で示されるアルコキシカルポニ ル基 [ここで、R゚は低級アルキル基、低級アルケニル 基、C1~C1アラルキル基、アリール基を表わす]:例 **ポキシカルポニル、イソプロポキシカルポニル、アリル** オキシカルポニル、ペンジルオキシカルポニル、フェノ キシカルポニル基など;

一もしくは相異なり、各々低級アルキル基、アリール基 30%ル、tertーブチルジメチルシリル、tertーブチ ルジフェニルシリル、トリペンジルシリル基など; 又はC1~Coアラルキル基を表わす]:例えば、トリメ チルシリル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリ※

R* R*'

(iv) 式R⁶O-C-で示される1-アルコキシアルキル基 [ここで、R⁶は適

宜低級アルコキシ基で置換されていてもよい低級アルキ ル基を表わし、R®及びR®′は各々水素原子または低級 アルキル基を表わす]:例えば、メトキシメチル、メト キシエトキシメチル、1 -エトキシエチル、メトキシイ ソプロピル基など;

(v) 式 [0015]【化3】



【0016】で示される2-オキサシクロアルキル基 [ここで、nは3~6の整数である]:例えばテトラヒ ドロフラニル、テトラヒドロピラニル基など。また、R ¹とR²又はR³とR³は一緒になって式

[0017]

【化4】



【0018】で示されるアセタール基 [ここで、R1及 びRIは同一もしくは相異なり、各々水素原子、低級ア ルキル基、アリール基又はCr~Crrアラルキル基を表 わす] 、例えば、エチリデン、イソプロピリデン、ペン ジリデン基などを形成していてもよい。

【0019】しかして、水酸基の保護基として好適なも のは、R¹およびR³の場合は、アセチル、ピパロイル、 ベンソイル、メトキシカルポニル、エトキシカルポニ ル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリル、te 50 rtープチルジメチルシリル、tertープチルジフェ

ニルシリル、メトキシメチル、メトキシエトキシメチル、1-エトキシエチルまたはテトラヒドロピラニル基であり; R¹の場合は、アセチル、ピパロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル基であり; R¹の場合は、テトラヒドロピラニル、エトキシエチルまたはメトキシイソプロピル基であり; そしてR⁵の場合は、1-エトキシエチル、テトラヒドロピラニル、メトキシイソプロピル、tert-ブチルジメチルシリルまたはトリエチルシリル基である。また、R¹とR²は一緒になってイソプロピリデン基を形成するこ10ともできる。

【0020】より好適な水酸基の保護基としては、R¹の場合は、アセチル、tertープチルジメチルシリル又はtertープチルジフェニルシリル基であり;R²の場合は、アセチル又はメトキシカルボニル基であり;R³の場合は、アセチル、メトキシメチル、1ーエトキシエチル、tertープチルジメチルシリル又はtertープチルジフェニルシリル基であり、R⁴の場合は、テトラヒドロピラニル基であり、そしてR⁵の場合は、tertープチルジメチルシリル基である。また、R¹とR²は一緒になってイソプロピリデン基を形成することもできる。

【0021】一方、R⁶ およびR⁷ が表しうる低級アルキル基としては、例えば、メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチル、イソプチル、tertープチル、ペンチル、ヘキシル基などを挙げることができ、中でも、メチル、エチル、イソプロビル基が好適である。

【0022】しかして、前記一般式(1)で示される化合物の中、好適なものとしては、同式中、R¹が水素原子、アセチル、ピパロイル、ベンゾイル、メトキシカル 30 ボニル、エトキシカルボニル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリル、tertープチルジフェニルシリル、メトキシメチル・ル、メトキシエトキシメチル、1-エトキシエチルまたはテトラヒドロピラニル基を表わし; R²が水素原子、アセチル、ピパロイル、ベンゾイル、メトキシカルボニルまたはエトキシカルボニル基を表すか、或いはR¹と*

R³0 E OR¹

QR²

(IB)

【0028】で示される化合物;

グループ3:Xが酸素原子、=CHCH₂OR'基、=C と2が一緒になって単結 HCHO基又は=CHCO₂R'基を表わし、そしてYが 50 合物、すなわち、下記式

*R¹は一緒になってイソプロビリデン基を表わし;R³は 水素原子、アセチル、ヒパロイル、ペンゾイル、メトキ シカルポニル、エトキシカルポニル、トリエチルシリ ル、トリイソプロピルシリル、tert-ブチルジメチ ルシリル、tert-プチルジフェニルシリル、メトキ シメチル、メトキシエトキシメチル、1-エトキシエチ ルまたはテトラヒドロピラニル基を表わす化合物が挙げ られる。さらに好適な化合物としては、一般式(1)にお いてR¹が水素原子、アセチル、tert-ブチルジメ チルシリルまたはtert-プチルジフェニルシリル基 を表わし; R²が水素原子、アセチル又はメトキシカル ポニル基を表わすか、或いはR1とR1は一緒になってイ ソプロピリデン基を表わし;Riは水素原子、アセチ ル、メトキシメチル、1-エトキシエチル、tert-ブチルジメチルシリル又はtert-ブチルジフェニル シリル基を表わす化合物が挙げられる。

【0023】本発明の化合物は、その置換基の種類に応じて次の3つのグループに大別することができる。

[0024] グループ1: Xと2が一緒になって=NO 20 - 基を表わしそしてYが水素原子である場合の式(I) の化合物、すなわち下記式

[0025]

【化5】

【0026】で示される化合物:

グループ2:Xと2が一緒になって=CHCH(OR')O-基または=CHCO:-基を表わし、そしてYが水素原子である場合の式(I)の化合物、すなわち下記式

[0027]

【化6】

$$\begin{array}{c}
0\\
R^80\\
& = 0\\
0R^2\\
(IC)
\end{array}$$

水素原子を表し且つ2が-OR¹基を表わすか、又はY と2が一緒になって単結合を表わす場合の式(I)の化 合物、すなわち、下記式 又は

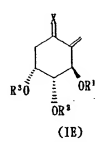
[0029]

 $R^30 = \frac{\frac{1}{100} OR^6}{OR^2}$ (ID)

【0030】で示される化合物。

[0031] 下記反応工程Aにおける式 (I-1) の化合物がグループ1に、式 (I-6) 及び (I-7) の化合物がグループ2に、そして式 (I-2)、 (I-3)、 (I-4)、 (I-5)、 (I-8)、 (I-9) 及び (I-10) の化合物がグループ3に属する。

*【化7】



10 【0032】本発明のシクロヘキサントリオール誘導体は、安価なマンニトールを原料にして以下に示す反応工

程Aに従って工業的に実施するのに容易な反応で製造することができる。

[0033] [化8]

[0034] 上記各式中、R1、R2、R1、R4、R5、 R'およびR'は前記の意味を有し、Rは水酸基の保護基 を表し、R'はアルキル基(例えば、メチル基、エチル 基、オクチル基など)又は置換もしくは未置換のアリー ル基 (例えば、フェニル基、p-トリル基、p-クロル フェニル基、ナフチル基など)を表わす。

【0035】上記反応工程Aに示す各工程の反応につい て以下さらに詳しく説明する。

【0036】マンニトール(X)から常法に従いその 3, 4, 5, 6-位の水酸基が保護されたジオール(1

に対し1~20倍モルのジメチルホルムアミドジメチル アセタール、オルトギ酸メチル、オルトギ酸エチルなど と酸触媒の存在下または不存在下に室温ないし約200 ℃の温度に加熱することにより環状オルトエステルを得 る。これに必要に応じて1~10倍モルの無水酢酸、無 水プロピオン酸、無水トリフルオロ酢酸などの酸無水物 を加えて室温ないし約200℃の温度に加熱することに より、水酸基が保設された5-ヘキセン-1,2,3, 4-テトラオール誘導体 (VIII) を得る。 水酸基 が保護された5-ヘキセン-1,2,3,4-テトラオ X) を合成し、次いで該ジオール (IX) と該ジオール 50 ール誘導体 (VIII) を常法に従い脱保設反応に付 し、3,4-位のみが保護された5-ヘキセン-1,2,3,4-テトラオール誘導体(VII)を得る。
【0037】3,4-位のみが保護された5-ヘキセン-1,2,3,4-テトラオール誘導体(VII)は、ピリジン、トリエチルアミンなどの塩基の存在下に、1~5倍モルのp-トルエンスルホニルクロリド、メタンスルホニルクロリドなどのスルホニル化剤と、不活性溶媒の存在下または不存在下に約-30~約80℃の温度で反応させることにより、3、4-位のみが保護された2,3,4-トリヒドロキシ-5-ヘキセン-1-イル 10

【0038】モノスルホナート(VI)は常法に従いエポキシドに変換する。例えば、該モノトシラートをメタノール、エタノール、テトラヒドロフランなどの不活性溶媒に溶解し、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム、水素化ナトリウムなどの塩基を作用させることにより、3、4ー位が保護された1,2ーエポキシー5ーヘキセンー3,4ージオール誘導体(V)を得ることができる。また、1,2ーエポキシー5ーヘキセンー3,4ージオール誘導体(V)はDージギトキソース又は酒石酸を原料とする公知の方法[U. Kuefner et al., Liebig's Ann.Chem.,1986,1600-1609など参照]によっても得ることができる。

モノスルホナート誘導体(VI)に変換する。

【0039】エポキシド(V)は常法に従いニトリルに変換する。例えば、該エポキシドをメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミドなどの不活性溶媒に溶解し、シアン化カリウム、シアン化ナトリウム、シアン化マグネシウムなどのシアノ化剤と反応させ、必要に応じて水酸基の保護、脱保護を行うことにより、3,4,5-トリヒドロキシー6-ヘプテニトリルおよびその水酸基保護体(IV)を得ることができる。

【0040】得られるニトリル (1V) を必要に応じて 水酸基を保護した後、常法に従い水素化ジイソプロピル アルミニウム、水素化ジイソプチルアルミニウムなどで 還元し、3,4,5-トリヒドロキシー6-ヘプテナー ルおよびその水酸基保護体 (111) とする。

【0041】アルデヒド(III)を、常法に従い、ヒドロキシルアミンと反応させ、オキシム(II)とする。

【0042】このようにして得られる水酸基が保護された3、4、5-トリヒドロキシ-6-ヘプテナールオキシム(11)を塩化メチレン、クロロホルム、ジクロロエタン、トルエン、ジオキサンなどの不活性溶媒に溶解し、トリエチルアミン、ピリジンなどの触媒の存在下または不存在下、該オキシムに対し1~20倍モルの次亜塩素酸ナトリウム水溶液、次亜塩素酸tertープチルなどの酸化剤を約-20~約30℃で反応させることにより、生成したニトリルオキシドが1、3-双極子付加し環化したシクロヘキサントリオール誘導体(1-1)

を得ることができる。

【0043】シクロヘキサントリオール誘導体(1-1)は、メタノール、エタノール、テトラヒドロフランなどの不活性溶媒またはその水との混合溶媒中で、必要に応じてホウ酸、酢酸などの酸の存在下に、ラネーニッケル、バラジウム-炭素、酸化白金などの水素化触媒とともに、水素雰囲気下で加水素分解し、そして必要に応じて水酸基を保護することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(1-2)を得ることができる。

12

(0 【0044】シクロヘキサントリオール誘導体(I-2)は常法に従い脱水することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(I-3)に導くことができる。

【0045】シクロヘキサントリオール誘導体(1-3)は常法に従い、例えばウィティッヒ・ホーナー反応等によりアルコキシカルポニルメチレン基を導入し、次いで二重結合の立体をトランスからシスへと光増感反応等により異性化することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(1-4)を得ることができる。

ことができる。また、1,2-エポキシ-5-ヘキセン $\{0046\}$ シクロヘキサントリオール誘導体(1-3,4-ジオール誘導体(V)はD-ジギトキソース 20 4)は常法に従い、エステル部分を水素化ジイソプチル 又は酒石酸を原料とする公知の方法[V]. Kueiner et a Vルミニウムなどで還元することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(V) というを得ることができる。

【0047】さらに、シクロヘキサントリオール誘導体 (I-4) またはシクロヘキサントリオール誘導体 (I-5) を水素化ジイソブチルアルミニウム、水素化リチウムアルミニウム、水素化ピスメトキシエトキシアルミニウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム、水素化リチウムトリイソブチルアルミニウムなどで選元し、必要に応じて水酸基を保護することにより、シ クロヘキサントリオール誘導体 (I-8) を得ることができる。

【0048】一方、シクロヘキサントリオール誘導体(1-2)の側鎖水酸基をホスフィノ酢酸と例えばジシクロヘキシルカルボジイミドなどを縮合剤としてエステル化した後、分子内ウィティッヒ・ホーナー反応を行うことにより、シクロヘキサントリオール誘導体(1-6)を得ることができる。

【0049】シクロヘキサントリオール誘導体(I-6)は常法に従い、エステル部分を水素化ジイソプチル 7ルミニウムなどで還元し、必要に応じて低級アルコールを用いてアセタール化することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(I-7)を得ることができる。

【0050】シクロヘキサントリオール (I-7) はテトラヒドロフラン、ジオキサン、メタノール、エタノールなどの水溶性溶媒と水の混合溶媒中、p-トルエンスルホン酸、硫酸、塩酸などの存在下、脱水することにより、シクロヘキサントリオール誘導体 (I-5) とすることができる。

【0051】さらに、シクロヘキサントリオール誘導体 50 (1-6)は、低級アルコール中、水酸化ナトリウム、

水酸化リチウム、水酸化カリウム、水酸化パリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシドなどの塩基を作用させ、必要に応じエステル化、水酸基の保護、脱保護を行うことにより、シクロヘキサントリオール誘導体(1-9)を得ることができる。

【0052】シクロヘキサントリオール誘導体(I-9)は、常法に従い脱水することによりシクロヘキサントリオール誘導体(I-4)を得ることができる。この脱水反応はスルホニル化、ハロゲン化を経由する一般的な方法でも行うことができるが、有機セレン化合物を経 10由する方法 [テトラヘドロン レタース(Tetrahedron Leiters)第31巻第1577~1580頁(1990年)参照] により好ましく行うことができる。

[0053] また、シクロヘキサントリオール誘導体 (1-9) は、シクロヘキサントリオール誘導体 (1-2) にシリル酢酸エステルを反応させ、次いでPeterson 脱離反応に付すことによっても得ることができる。

[0054]シクロヘキサントリオール誘導体(1-9)は、常法に従いエステル部分を水素化リチウムアルミニウム、水素化ジイソプチルアルミニウムなどの錯金 20 属水素化物で還元し、必要に応じて生成物中の水酸基を保護することにより、シクロヘキサントリオール誘導体(1-10)を得ることができる。

【0055】このようにして得られるシクロヘキサントリオール誘導体(1) [前記反応工程Aにおける式(I-1)ないし(I-10)の化合物]の反応混合物からの単離・精製は、通常の有機反応において行われている単離・精製方法と同様にして行われる。例えば、反応混合物を氷水にあけ、ジエチルエーテルなどの有機溶媒で抽出し、冷希塩酸、重曹水、食塩水で煩次洗浄し、乾燥30後濃縮して租生成物を得、必要に応じて再結晶、クロマトグラフィなどにより精製し、シクロヘキサントリオール誘導体(1)を得ることができる。

【0056】かくして得られるシクロヘキサントリオール誘導体(I-8)は、2-位の水酸基をトリエチルアミン、ピリジンなどの存在下、塩化メタンスルホニル、塩化p-トルエンスルホニル、塩化ペンゼンスルホニルなどでスルホニル化した後、水素化リチウムアルミニウム、水素化トリエチルホウ素リチウムなどで還元することにより、シクロヘキサンジオール誘導体(XI)にすることができる。このシクロヘキサンジオール誘導体は1α-ヒドロキシピタミンD化合物の製造のためのA-環構成部分として公知のものであり、それ自体既知の方法により[例えば、E. G. Baggiolini et al., J. Am. Chem. Soc., 104, 2945-2948(1982)参照]により薬理学的活性をもつ前述した如き各種の1α-ヒドロキシピタミンD誘導体に導くことができる。

【0057】しかも、本発明のシクロヘキサントリオー ル誘導体は、1,3-位のみならず2-位にも水酸基を 有しているので、この2-位の水酸基を利用して2-位 50 14

に置換基を有する 1α - ヒドロキシビタミンD誘導体を 製造するための A - 現構成部分として有利に利用するこ とができる。 例えば、本発明のシクロヘキサントリオー ル誘導体(I-8)の 2 - 位の水酸基に 3 - ヒドロキシ プロビル基を導入することにより下記式

[0058]

【化9】

$$\begin{array}{c}
0R^4 \\
R^30 \\
 & = \\
0-CH_2CH_2CH_2-0H
\end{array}$$

【0059】で示される化合物を合成し、次いでこの化合物を必要に応じ水酸基を保護した後、それ自体既知の方法 [例えば、E. G. Baggiolini et al., J. Am. Che m. Soc., 104, 2945-2948 (1982) 参照] に準拠した方法により1 α -ヒドロキシピタミンD α のCD環部分を結合することによって、前述したように高い血中持続性を有する骨粗鬆治療薬としてその実用化が期待されている下記式

[0060]

【0061】 で示される 2β – ヒドロキシプロポキシー 1α , 25 – ジヒドロキシピタミンD₃ を製造することが できる。

[0062]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をさらに具体的 に説明するが、これらの実施例により本発明は何ら制限 されるものではない。

[0063] 参考例 1

[1, 2:3, 4-ビス (ジメチルメチレンジオキシ) -5-ヘキセンの合成]3,4:5,6-O-ジイソブ ロビリテン - D - マンニトール128.5g にN, N -ジメチルホルムアミドジメチルアセタール200mlを 加え、100℃に加熱してメタノールを留去した。10 0℃で1時間加熱を続け、薄層クロマトグラフィにより ほぼ原料が消失していることを確認した後、170℃に 加熱して過剰量のN, N - ジメチルホルムアミドジメチ ルアセタールを約1時間かけて留去した。 留出物がなく なった後、150℃にし、無水酢酸100mlを少しづ つ加え、留出温度約90℃前後の留出物を留去させた。 得られた反応液を室温まで冷却し、ジエチルエーテルを 10 加え、有機層を食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マ グネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、得られた残 **渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製し、下記** の物性を有する1,2:3,4-ピス(ジメチルメチレ ンジオキシ) - 5 - ヘキセンを60.7 g得た(収率5 4%).

[0064] NMRスペクトル (90MHz, CCl₄) δ : 5. 90 (ddd, 1H, J=5. 7, 10. 2, 17. 2 H z), 5. $1 3 \sim 5$. 5 2 (m, 2 H), 4. 37 (ddt, 1H, J=0. 9, 5. 7, 7. 6 H 2), 3. $8 \sim 4$. 2 (m, 3 H), 3. 70 (d d, 1H, J=6. 6, 7. 6Hz), 1. 41 (s, 9H) 1. 34 (s, 3H)

I Rスペクトル (neat, cm⁻¹)

2984, 2932, 2880, 1455, 1378, 1250, 1214, 1154, 1120, 1065, 993, 924, 846, 512

旋光度

 $[\alpha]_b = 4.18^{\circ} (c = 2.00, CHCl_3)$ 参考例 2

[3, 4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 5 - ヘキセ ン-1,2-ジオールの合成] 参考例1により得られた 1, 2:3, 4-ピス (ジメチルメチレンジオキシ) -5 - ヘキセン36. 8gに氷酢酸300m1および水6 0m1を加え、室温で14時間撹拌した後、反応液を氷 の入った50%水酸化ナトリウム水溶液500m1に少 しずつ加えた。生成した酢酸ナトリウムの結晶を濾過 し、結晶を塩化メチレンで洗浄した。有機層を無水硫酸 マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた残 の物性を有する3, 4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 5 - ヘキセン - 1,2 - ジオールを13.5 g得た (収率44%)。

[0065] NMRスペクトル (90MHz, CCl₄) δ : 5. 93 (ddd, 1H, J=5. 9, 9. 1, 1 5. 3 Hz), 5. $1.7 \sim 5$. 5.2 (m, 2 H), 4. 42 (dd, 1H, J=5.9, 6.4Hz), 3.5 ~3.9 (m, 4H), 3.0~3.4 (brs, 2 H) 1. 42 (s, 6H) IRスペクトル (neat, cm-1)

16

3414, 2984, 2930, 2878, 1727, 1645, 1455, 1428, 1407, 1371, 1250, 1214, 1168, 1120, 1055, 925, 874, 812, 779, 734, 664, 6 21, 511

旋光度

 $[\alpha]_{p}=+4.66^{\circ}$ (c=1.07, CHCl₃) 参考例 3

[3, 4・(ジメチルメチレンジオキシ)・2・ヒドロ キシ・5 - ヘキセン・1 - イル p - トルエンスルホナ ートの合成〕3, 4 - (ジメチルメチレンジオキシ) -5 - ヘキセン - 1,2 - ジオール9.7 7 gをピリジン 155ml、クロロホルム52mlと混合し、0℃で塩 化p-トルエンスルホニル11.39gを4回に分けて 少しずつ加えた。 0 ℃で 6 時間撹拌し、氷の入った 6 N の塩酸にあけ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を 飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マグネ シウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、下記の物性を有 する3, 4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 2 - ヒド 20 ロキシ-5-ヘキセン-1-イル) p-トルエンスル ホナートを17.88 g得た。

[0066] NMRスペクトル (90MHz, CCl₁) δ : 7. 80 (d, 2H, J=8. 2Hz), 7. 35 (d, 2H, J=8. 2Hz), 5. 87 (ddd, 1)H, J = 6. 4, 8. 9, 17. 3 Hz), 5. $15 \sim$ 5. 49 (m, 2H) , 3. $58\sim4$. 50 (m, 5 H), 2. 45 (s, 3H), 1. 37 (s, 6H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

3508, 3084, 3064, 2984, 2932, 2882, 1647, 1597, 1494, 1453, 1369, 1308, 1291, 1213, 1174, 1118, 1096, 1063, 980, 930, 89 6, 873, 834, 814, 691, 664, 55 2,514

参考例 4

1, 2 - エポキシ - 3, 4 - (ジメチルメチレンジオキ シ) - 5 - ヘキセンの合成] 3, 4 - (ジメチルメチレ ンジオキシ) - 2 - ヒドロキシ - 5 - ヘキセン - 1 - イ ル p-トルエンスルホナート17.88gをメタノー 査をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製し、下記 40 ル80mlに溶解し、室温で無水炭酸ナトリウム17. 11gを加えて15分間撹拌した。 反応液をセライトを 通して濾過し、ジエチルエーテルで結晶を洗浄した。 濾 液を濃縮した後、シリカゲルカラムを通して固形物を除 去した。減圧下に濃縮し、下記の物性を有する1,2-エポキシ・3, 4・(ジメチルメチレンジオキシ)・5 - ヘキセンを7. 87gを得た。

[0067] NMRスペクトル (90MHz, CCla) δ : 5. 90 (ddd, 1H, J=6. 7, 9. 8, 1 7. 2 Hz), 5. $2 \sim 5$. 52 (m, 2 H), 4. 3 50 6 (dd, 1H, J=5. 4, 6. 7Hz), 3. 61

(dd, 1H, J=5.1, 5.4Hz). 3.09 (ddd, 1H, J=2.6, 4.1, 4.9Hz). 2. 83 (dd, 1H, J = 4. 1, 4. 9Hz). 2. 70 (dd, 1H, J = 2. 6, 4. 9 Hz), 1. 44 (s, 6Hz) IRスペクトル (neat, cm⁻¹) 3520, 2984, 2928, 1725, 1659,

1597, 1494, 1454, 1358, 1306, 1290, 1250, 1212, 1188, 1176, 1120, 1095, 1071, 1003, 919, 8 10 80 (m, 2H), 1. 42 (s, 6H) 76, 836, 816, 778, 713, 690, 66 3, 571, 554

参考例 5

「4.5-(ジメチルメチレンジオキシ)・3-ヒドロ キシ・6 - ヘプテンニトリルの合成] 飽和硫酸マグネシ ウム水溶液50mlを10℃に冷却し、シアン化ナトリ ウム10.23gを発熱させないように少しずつ加え た。10℃で45分間撹拌した後、1,2-エポキシー 3, 4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 5 - ヘキセン 7. 61gをメタノール30mlに溶解し、発熱しない 20 程度に少しずつ加えた。室温で2時間撹拌した後、反応 液を酢酸エチルで抽出した。抽出液を食塩水で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製 し、下記の物性を有する4,5-(ジメチルメチレンジ オキシ) - 3 - ヒドロキシ - 6 - ヘプテンニトリルを 2.11g得た。

[0068] NMRスペクトル (90MHz, CCl₄) δ : 5. 94 (ddd, 1H, J=7. 6, 10. 7, 18. 3 Hz), 5. $25 \sim 5$. 55 (m, 2 H), 4. 40 (dd, 1H, J = 7. 6, 8. 0Hz). 4. 08 (m, 1H) \cdot 3. 76 (dd, 1H, J= 5. 8, 7. 7Hz), 2. 64 (d, 1H, J=5. 9 Hz), 2. 63 (d, 1 H, 6. 4 Hz), 2. 4 6 (brs, 1H), 1. 42 (s, 6H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

3446, 3086, 2986, 2934, 2982, 2250, 1645, 1456, 1411, 1372, 1215, 1168, 1121, 1068, 991, 9 33, 873, 810, 511

参考例 6

[4, 5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-メトキ シメトキシー6-ヘプテンニトリルの合成] 4,5-(ジメチルメチレンジオキシ) -3-ヒドロキシ-6-ヘプテンニトリル2. 11gにジイソプロピルエチルア **ミン9mlを加え、ついで0℃でメトキシメチルクロリ** ド2m1を少しずつ加えた。0℃で16時間撹拌した 後、ジエチルエーテル300mlで希釈し、1N塩酸、 飽和重曹水、食塩水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカ 50 IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

ゲルカラムで濾過して下記の物性を有する4,5-(ジ メチルメチレンジオキシ) -3-メトキシメトキシ-6 -ヘプテンニトリルを2.28g得た(収率88%). [0069] NMRスペクトル (90MHz, CC 1_4) δ : 5. 93 (ddd, 1H, J=6. 3, 0. 2, 17. 3 Hz), 5. $16 \sim 5$. 52 (m, 2H), 4. 74 (s, 2H), 4. 35 (dd, 1 H, J = 6.6, 7.3 Hr), 3.78~4.00 (m, 2H), 3. 45 (s, 3H), 2. $60\sim2$. IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

18

2986, 2934, 2896, 2826, 2248, 1644, 1455, 1414, 1380, 1372, 1245, 1216, 1154, 1106, 1062, 1039, 992, 920, 875, 809, 512 参考例 7

[4, 5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-メトキ シメトキシー6-ヘプテナールオキシムの合成] 4,5 (ジメチルメチレンジオキシ) -3-メトキシメトキ シー6-ヘプテンニトリル159.8mgを乾燥トルエ ンに溶解し、-78℃にて0.5N-水素化ジイソプロ ピルアルミニウム1、6mlを加えた。-78℃で2時 間撹拌し、-40℃で30分間撹拌し、ついで0℃にて 5%希硫酸を少しずつ加えた。反応液をジエチルエーテ ルで希釈し、有機層を食塩水で洗浄した。無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮し、4,5-(ジ メチルメチレンジオキシ) - 3 - メトキシメトキシ - 6 -ヘプテナールを91.1mg得た。

【0070】上記により得られた4、5~(ジメチルメ 30 チレンジオキシ) -3-メトキシメトキシ-6-ヘプテ ナール91、9mgをピリジン1mlに溶解し、室温で ヒドロキシルアミン塩酸塩45mgを加えた。室温で8 時間撹拌し、得られた反応液をジエチルエーテルで希釈 した。反応液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥した後、減圧下に濃縮した、得られた残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することによ り、下記の物性を有する4、5-(ジメチルメチレンジ オキシ) - 3 - メトキシメトキシ - 6 - ヘプテナールオ キシムを89.5mg得た(収率52%)。

【0071】NMRスペクトル (90MHz, CC 1₄) δ : 8. 02 (brs, 1H), 7. 62 (b s, 1H), 7. 49 (t, 1H, J=6. 4Hz), 6. 93 (t, 1H, J = 5.4Hz), 5. 64~ 6. 10 (m, 2H), 5. $16\sim5$. 00 (m4 H), 4. $56\sim4$. 90 (m, 4H), 4. $24\sim$ 4. 48 (m, 2H), 3. 72~4. 10 (m, 4 H), 3, 39 (s, 6H), 2, 67 (t, 2H, J =5.7 Hz), 2. 50 (t, 2H, J=5.9 Hz), 1. 42 (s, 12H)

3 3 7 9, 3 0 8 8, 2 9 8 4, 2 8 9 2, 2 8 2 6, 1 7 2 7, 1 6 4 7, 1 4 5 3, 1 4 2 7, 1 3 8 0, 1 3 7 1, 1 2 4 4, 1 2 1 4, 1 1 5 2, 1 1 0 0, 1 0 3 2, 9 9 1, 9 2 0, 8 7 6, 8 1 3, 7 0 5, 6 6 5, 5 1 2, 4 5 3

参考例 8

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-6-ヘプテンニトリルの合成]4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-ヒドロキシ-6-ヘプテンニトリル2.11gとイミダ10ゾール2.0gおよび塩化メチレン50mlからなる溶液に0℃でt-ブチルジメチルシリルクロリド2.0gを少しずつ加えた。室温で16時間撹拌した後、ジエチルエーテル300mlで希釈し、1N塩酸、飽和重曹水、食塩水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製して下記の物性を有する4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-6-ヘブテンニトリルを2.63g得た(収率79%)。20

[0072] FD質量スペクトル

[M] *311

参考例 9

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-6-ヘプテナールオキシムの合成]参考例7において、4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-メトキシメトキシ-6-ヘプテンニトリル159.8mgのかわりに4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-6-ヘプテンニトリル206.2mgを用30いた以外は参考例7と同様に反応および分離精製を行うことにより、4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-6-ヘプテナールオキシムを167mg得た(収率77%)。

[0073] 参考例10

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エトキシエトキシ)-6-ヘブテンニトリルの合成] 空素雰囲気下、4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-ヒドロキシ-6-ヘブテンニトリル3.54gを塩化メチレン50mlに溶解し、氷冷下に触媒量のp-トル40エンスルホン酸ピリジニウム塩を加え、ついでエチルピニルエーテル2.57mlを滴下した。2時間撹拌したのち、反応液を飽和重曹水にあけ、ジエチルエーテルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。得られた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有する4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エトキシエトキシ)-6-ヘブテンニトリルを4.41gを得た(収率91%)。

20

[0074] NMR $Z \sim J \vdash \mathcal{N}$ (90MHz, CC l₄) δ : 5.7-6.1 (m, 1H), 5.1-5.5 (m, 2H), 4.97, 4.90 (q, J=5, 1Hz, 1H), 4.35 (q, J=6, 2Hz, 1H), 3.4-4.1 (m, 2H), 3.60 (q, J=6.9Hz, 2H), 2.6-2.8 (m, 2H), 1.42 (s, 6H), 1.34, 1.32 (d, J=5.3Hz, 3H), 1.21 (t, J=7, 7Hz)

参考例11

【0075】得られた4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エトキシエトキシ)-6-ヘプテナールを窒素下でピリジン2回に溶解し、0℃でヒドロキシルアミン塩酸塩442gを加えた。室温で4時間撹拌し、得られた反応液をエーテルで希釈した。反応液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に濃縮することにより、4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エトキシエトキシ)-6-ヘプテナールオキシムを1.00g得た。

[0076] 参考例12

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(tープチルジフェニルシリルオキシ)-6-ヘプテンニトリルの合成]参考例8において、tープチルジメチルシリルクロリド2.0gの代わりにtープチルジフェニルシリルクロリド3.65gを用いた以外は参考例7と同様に反応及び分離精製を行うことにより、4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(tープチルジフェニルシリルオキシ)-6-ヘプテンニトリルを得た。

[0077] 参考例13

[4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(t-ブチルジフェニルシリルオキシ)-6-ヘプテナールオ キシムの合成]参考例7において、4,5-(ジメチル メチレンジオキシ)-3-メトキシメトキシ-6-ヘプ テンニトリル159.8mgの代わりに4,5-(ジメチル メチレンジオキシ)-3-(t-プチルジフェニルシリ ルオキシ)-6-ヘプテンニトリル288mgを用いた以 外は参考例7と同様に反応及び分離精製を行うことによ り、下記の物性を有する4,5-(ジメチルメチレンジ オキシ)-3-(t-プチルジフェニルシリルオキシ)

-6-ヘプテナールオキシムを205m4た。 【0078】FD質量スペクトル [M] + 453

実施例1

4, 5 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 3 - メトキシ メトキシ・6・ヘプテナールオキシム89.5mgを塩 化メチレン4mlに溶解し、0℃でトリエチルアミン 0.035mlを加えた。0℃で10%次亜塩素酸ナト リウム水溶液 2. 6 m l を加え、0℃で57時間撹拌し た。反応液をジエチルエーテルで希釈し、飽和重曹水、 飽和食塩水で順次洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、減圧下に濃縮した後、シリカゲルカラム クロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を 有する4、5 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 6 -(メトキシメトキシ) - 3, 3 a, 4, 5, 6, 7 - へ キサヒドロ・2, 1・ペンゾイソオキサゾールを50. 0mgを得た(収率56%)。

[0079] ¹H-NMRスペクトル (90MHz, C Cl₄, TMS)

4. 76 (d, 1H, J = 4. 1Hz), 4. 66 20 (d, 1H, J=4. 1Hz), 4. 63 (ABX, 1 H, J=8.5, 10.0Hz), 4.41 (ddd,1 H, J = 2. 3, 2. 4, 3. 3 Hz), 4. 1 3(ABX, 1H, J=8, 5, 10, 0Hz), 3.98 (dd, 1H, J=9. 5, 10. 0Hz), 3. 6 3 (dd, 1H, J=2. 3, 9. 5Hz), 3. 56(ddd, 1H, J=1. 3, 8. 5, 10. 0H)z), 3, 39 (s, 3H), 3, 05 (ABX, 1 H. J = 2, 4, 15, 7 Hz), 2, 41 (ABX) Y, 1H, J=1. 3, 3, 3, 15. 7Hz), 1. 45 (s, 3H), 1. 44 (s, 3H)

13 C-NMRスペクトル (22. 5MHz, CCh) 154. 7, 111. 4, 96. 1, 80. 6, 76. 2, 68. 8, 55. 6, 53. 5, 29. 6, 27. 0, 26.6

IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

3522, 2982, 2932, 2892, 2824, 1720, 1632, 1455, 1381, 1371, 1333, 1306, 1266, 1231, 1151, 1089, 1038, 988, 918, 870, 83 40 2, 794, 780, 672, 590, 518 実施例2

ラネーニッケルW-2 (川研ファインケミカル株式会社 製、NDHF - 90) 550mgを水、メタノールで1 回ずつデカンテーションした。ホウ酸48mgを加え、 アルゴン置換した後、水素で置換した。メタノール1. 5mlおよび水0.3mlを加えてホウ酸を溶解させ、 次いで4, 5 - (ジメチルメチレンジオキシ) ・6 -(メトキシメトキシ) - 3, 3 a, 4, 5, 6, 7 - へ をメタノール3.5mlに溶解して得られた溶液を室温 にて加え、5時間撹拌した。反応液をジエチルエーテル で希釈し、フロリジルを通して濾過した。濾液を飽和食 塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧 下に溶媒を留去し、得られた残渣をシリカゲルカラムク

ロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有 する2-ヒドロキシメチル-3,4-ジメチルメチレン ジオキシ) - 5 - (メトキシメトキシ) シクロヘキサノ ン49mgを得た(収率61%)。

22

[0080] ¹H-NMRスペクトル (90MHz, C Ch. TMS)

4.52-4.88 (m, 2H), 4.38-4.50 (m, 1H), 3.80-4.30 (m, 4H), 3. 36 (s, 3H), 2. 32-2. 88 (m, 4H), 1. 50 (s, 3H), 1. 46 (s, 3H) 13 C - NMRスペクトル (22. 5MHz, CCl₄) 207. 8, 112. 3, 96. 2, 80. 4, 72. 8, 68. 7, 59. 5, 56. 6, 55. 6, 46. 0, 27: 2, 26. 6, 14. 7

IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

3494, 2982, 2930, 2892, 1713, 1644, 1455, 1383, 1371, 1325, 1228, 1169, 1150, 1100, 1038, 999, 918, 851, 803, 787, 693, 5 27, 506, 439

旋光度

 $[\alpha]_{D} = -7.35^{\circ} (c = 0.14, CHCl_3)$ 実施例3

2-ヒドロキシメチル・3,4・(ジメチルメチレンジ オキシ) - 5 - (メトキシメトキシ) シクロヘキサノン 22mgにピリジン0.5mlを加え、次いで0℃で塩 化メタンスルホニル 0. 1 m l を加えて 2 時間撹拌し た。反応液を冷希塩酸にあけ、ジエチルエーテルで抽出 した。抽出液を飽和重曹水、次いで飽和食塩水で洗浄し た。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧下に澱縮 し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ で精製することにより、下記の物性を有する2-メチレ ン・3,4・(ジメチルメチレンジオキシ)・5・(メ トキシメトキシ) シクロヘキサノン1. 8 mgを得た (収率8.8%)。

[0081] NMRスペクトル (500MHz, CC l₄, TMS)

5. 956 (dd, 1H, J=1. 25, 2. 75H z), 5. 497 (dd, 1H, J=1. 25, 2. 7 5 Hz), 4. 888 (dt, 1H, J=2. 75, 1 0. 08Hz), 4. 831 (AB, 1H, J=6. 6 5 H Z), 4. 693 (AB, 1H, J = 6. 65H z), 4, 456 (ddd, 1H, J=1, 37, 2. 29, 18, 19Hz), 3, 816 (dd, 1H, J キサヒドロ-2, 1-ベンゾイソオキサゾール80mg 50 = 2, 29, 10, 08Hz)、3, 387 (d, 3

H, J=0. 91Hz)、2. 814 (dd, 1H, J=1. 37, 18. 78Hz)、2. 612 (dd, 1H, J=5. 04, 18. 78Hz)、1. 522 (s, 3H)、1. 507 (s, 3H) IRスペクトル (neat, cm⁻¹)
2984、2928、1702、1636、1454、1380、1372、1232、1154、1143、1103、1064、1038、1003、977、9

46, 919, 860, 838, 806

実施例4

(1) 窒素雰囲気下、2-ヒドロキシメチル・3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-(メトキシメトキシ)シクロヘキサノン56.5mgおよびジエチルホスホニル酢酸112.3mgを乾燥ジエチルエーテル5mlに溶解した。この溶液に0℃でN,N′-ジシクロヘキシルカルボジイミド87.9mgを加え、1時間撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈した。飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有する(5,6-(ジメチルメチレンジオキシ)-4-メトキシメトキシ-2-オキソシクロヘキシル)メチルジエチルホスホニルアセテートを108.2mgを得た(収率100%)。

IRスペクトル (neat, cm⁻¹)

2982, 2932, 2628, 2524, 1737, 1666, 1476, 1445, 1371, 1240, 1163, 1100, 1027, 972, 917, 845, 787, 688, 601, 505, 439

(2) 窒素雰囲気下、(5,6-(ジメチルメチレンジオキシ)-4-メトキシメトキシ-2-オキソシクロヘキシル)メチル ジエチルホスホニルアセテート13.6mgをアセトニトリル1mlに溶解し、0℃で塩化リチウム8.4mg次いでジイソプロピルエチルアミル0μ1を加え、室温で10時間撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈した後、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有する1,5,6,7,8,8a-ヘキサヒドロ-7,8-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メトキシメトキシ-3H-2-ベンゾピラン-3-オン2.1mgを得た(収率23%)。

【0.083】 NMRスペクトル(9.0 MH z, CCl₄) アソメタンを留去した後、演圧下に溶媒を留去し、シッ $\delta:5.9$ (brs,1H)、3.0-5.0(m,1 50 カゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、

24

0 H) 、2. 0 - 3. 0 (m, 3 H) 、1. 3 - 1. 5 (m, 6 H)

実施例5

アルゴン雰囲気下、1,5,6,7,8,8 a - ヘキサヒドロ-7,8-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メトキシメトキシ-3H-2-ペンゾピラン-3-オン2.1mgのトルエン0.5ml溶液に、-78℃で水素化ジイソブチルアルミニウム(0.5Nトルエン溶液)18μ1を加え、2時間撹拌した。0℃まで昇温した後、ジエルエーテルで希釈し、飽和硫酸ナトリウム水溶液を白色沈殿が出るまで加えた。得られた反応液に酢酸エチルを加え、有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有する1,5,6,7,8,8 a - ヘキサヒドロ-7,8-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メトキシメトキシー3H-2-ベンゾピラン-3-オール3.8mを得た(収率100%)。

(0084) NMRスペクトル (90MHz、CC 2014) 6:5.62 (brs, 1H)、5.22 (brs, 1H)、4.5-4.8 (m, 2H)、3.0-4.5 (m, 6H)、3.3 (s, 3H)、1.8-2.7 (m, 3H)、1.4 (s, 6H)

実施例6

1,5,6,7,8,8 a-ヘキサヒドロ-7,8-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メトキシメトキシ-3H-2-ベンゾピラン-3-オール3.8 mgを乾燥メタノール0.6 mlに溶解し、室温で触媒量のp-トルエンスルホン酸を加えた。室温で2時間損拌した後、トリエチルのを適を短いシリカゲルカラムを通して精製することにより、下記の物性を有する1,5,6,7,8,8 a-ヘキサヒドロ-6-メトキシメトキシ-3-メトキシー3H-2-ベンゾピラン-7,8-ジオール1.3 mgを得た(収率68%)。

[0085] NMRスペクトル (300MHz、CC14) δ:5.0-5.66 (m, 2H)、4.55-4.85 (m, 2H)、3.15-4.25 (m, 8H)、3.39-3.43 (m, 6H)、1.95-2.80 (m, 4H) 実施例7

1,5,6,7,8,8a-ヘキサヒドロ-7,8-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メトキシメトキシ-3H-2-ペンゾピラン-3-オン28.4 嘘をメタノール5mlに溶解し、6N-水酸化ナトリウム水溶液0.1mlを氷冷下に加え、室温で2時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈し、氷冷下に希塩酸を加えて中和した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。この溶液にジアゾメタンを吹き込み、過剰のジアゾメタンを留去した後、減圧下に溶媒を留去し、シリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、

下記の物性を有する(2-ヒドロキシメチル-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ) - 5 - メトキシメトキ シ) シクロヘキシリデン酢酸メチルを25.4 128得た (収率80%)。

[0086] FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 284$

実施例8

(2-ヒドロキシメチル-3,4-(ジメチルメチレン ジオキシ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデ ン酢酸メチル31.6mおよび0-ニトロペンゼンセレ 10 ネニルシアニド27.2mgをテトラヒドロフラン5mlに 溶解し、トリプチルホスフィン24.2mgをテトラヒド ロフラン5回に溶解して得られた溶液を加え、室温で1 時間撹拌した。反応液を減圧下に濃縮し、シリカゲルカ ラムクロマトグラフィで精製することにより、(2-(o-ニトロベンゼンセレネニルメチル-3,4-(ジ メチルメチレンジオキシ) - 5 - メトキシメトキシ) シ クロヘキシリデン酢酸メチルを440 喊得た。次いでこ れをテトラヒドロフランに溶解し、氷冷下に30%過酸 化水素水1滴(約0.05ml)を滴下し、室温で3時間 撹拌した。得られた反応液をジエチルエーテルで希釈 し、チオ硫酸ナトリウム水溶液、食塩水で洗浄し、無水 硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、シリカゲ ルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記 の物性を有する (2-メチレン-3,4-(ジメチルメ チレンジオキシ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキ シリデン酢酸メチルを188四得た(収率63%)。

【0087】FD質量スペクトル

[M] · 298

実施例9

(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデン酢酸 メチル29.8mgをトルエン5mlに溶解し、-78 **℃で水素化ジイソプチルアルミニウム(1 Mヘキサン溶** 液) を 0. 4 m l 滴下した。 反応液を 0 ℃まで昇温した 後、ジエチルエーテルで希釈し、白色沈殿を生じるまで 飽和硫酸ナトリウム水溶液を滴下し、セライトを通して 濾過した。濾液を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃 縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィで精製することにより、下記の物性を有する(2-メ 40 1, 5, 6, 7, 8, 8 a a a a a a a b b b a aチレンー3、4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデンエタノールを2 5. 4mg得た (収率94%)。

【0088】 FD質量スペクトル

[M] + 270

実施例10

(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデン酢酸 メチル29.8mgをトルエン5mlに溶解し、-78 ℃で水素化ジイソプチルアルミニウム(1Mへキサン溶 50 2-ペンゾピラン-3-オンを114mg得た(収率5

液) を 0. 15 m l 滴下した。 30 分間撹拌した後、水 を加え、ついで反応液を0℃まで昇温した後、ジエチル エーテルで希釈し、白色沈殿を生じるまで飽和硫酸ナト リウム水溶液を滴下し、セライトを通して濾過した。滤 液を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、濃縮して得られ る残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製する ことにより、下記の物性を有する(2-メチレン-3, 4- (ジメチルメチレンジオキシ) -5-メトキシメト キシ) シクロヘキシリデンアセトアルデヒドを15.0 mg得た(収率56%)。

26

【0089】FD質量スペクトル

[M] 1268

実施例11

(2-メチレン-3, 4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-メトキシメトキシ) シクロヘキシリデンアセ トアルデヒド26、8mgをエタノール2m1に溶解 し、氷冷下に水素化ホウ素ナトリウム3mgを加えた。 30分間撹拌した後、ジエチルエーテルおよび希塩酸を 加え、有機層を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸ナトリ ウムで乾燥し、減圧下に濃縮し、シリカゲルカラムクロ マトグラフィで精製することにより、(2-メチレンー 3, 4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-メトキシ メトキシ) シクロヘキシリデンエタノールを25.4m g得た(収率94%)。

【0090】 実施例12

実施例1において、4,5-(ジメチルメチレンジオキ シ) -3-メトキシメトキシ-6-ヘプテナールオキシ ム89.5mgの代わりに4,5-(ジメチルメチレン ジオキシ) - 3 - (t - ブチルジメチルシリルオキシ) -6-ヘプテナールオキシム113.7mgを用いた以 外は実施例1と同様に反応および分離精製を行うことに より、下記の物性を有する4,5-(ジメチルメチレン ジオキシ) -6-(t-ブチルジメチルシリルオキシ) -3, 3a, 4, 5, 6, 7-ヘキサヒドロ-2, 1-ベンゾイソオキサゾールを62.4mg得た(収率55

【0091】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 357$

実施例13

(ジメチルメチレンジオキシ) -6-メトキシメトキシ -3H-2-ベンゾピラン-3-オン284mgをメタ ノール50m1と水5m1に溶解し、触媒量のpートル エンスルホン酸を加え、1時間加熱還流した。冷却後、 反応液を重曹水にあけ、ジエチルエーテルで抽出した。 抽出液を食塩水で洗浄し、乾燥した後、減圧下に濃縮 し、シリカゲルカラムクロマトグラフィで精製すること により、下記の物性を有する1, 5, 6, 7, 8, 8 a -ヘキサヒドロ-6, 7, 8-トリヒドロキシ-3H- . 27

7%).

【0092】 FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 200$

実施例14

1, 5, 6, 7, 8, 8 a - ヘキサヒドロー 6, 7, 8 ートリヒドロキシー3H-2-ペンソビラン-3-オン 100mgを塩化メチレン10mlに溶解し、室温にて ビリシン300mgおよび塩化アセチル300mgを加 え、室温で一夜撹拌した。反応液を酢酸エチルで希釈 し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥した。 減圧下に濃縮し、シリカゲルカ ラムクロマトグラフィで精製することにより、1,5, 6, 7, 8, 8a-ヘキサヒドロー6, 7, 8-トリア セトキシー 3 H- 2 - ペンソピラン- 3 - オンを 1 4 3 mg得た (収率88%)。

[0093] 実施例15

4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-(メトキ シメトキシ) - 3,3 a, 4,5,6,7-ヘキサヒドロー 2,1-ベンソイソオキサゾール257mgをテトヒド 室温で4時間撹拌した。ジエチルエーテルで希釈し、重 曹水で中和し、有機層を食塩水で洗浄して無水硫酸ナト リウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得られた残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィで精製することによ り、下記の物性を有する4,5-ジヒドロキシー6-(メトキシメトキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサ ヒドロ-2,1-ベンゾイソオキサゾール167mgを 得た(収率77%)。

【0094】FD質量スペクトル

[M] · 217

実施例16

4, 5-ジヒドロキシー6- (メトキシメトキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ペンゾイ ソオキサゾール217mgを塩化メチレン10mlに溶 **解し、氷冷下にピリジン1ml次いでクロル炭酸メチル** 100mgを加えた。室温で3時間撹拌した。ジエチル エーテルで希釈し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄 した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮して 得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精 製することにより、下配の物性を有する4ーヒドロキシ 40 -5-メトキシカルポニルオキシ-6-(メトキシメト キシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ペンゾイソオキサゾール137mgを得た(収率50 %).

【0095】FD質量スペクトル

[M] + 275

実施例17

4ーヒドロキシー5ーメトキシカルポニルオキシー6ー (メトキシメトキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサ ヒドロー 2 , 1 ーベンゾイソオキサゾール 2 7 5 mg ϵ 50 4 ージメチルアミノビリジン 0 . 5 g ϵ 加えた後、塩化

塩化メチレン10mlに溶解し、イミダゾール200m gおよび t ープチルジメチルシリルクロリド226mg を加え、室温で一夜撹拌した。反応液をジエチルエーテ

ルで希釈し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄した。 無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られ る残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製する ことにより、下記の物性を有する4 - (t - プチルジメ

28

チルシリルオキシ)-5-メトキシカルポニルオキシー 6- (メトキシメトキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘ キサヒドロー2,1-ベンソイソオキサゾールを285

mg得た(収率73%)。 【0096】FD質量スペクトル

[M] · 389

実施例18

4,5- (ジメチルメチレンジオキシ) -6- (t-ブ チルジメチルシリルオキシ) – 3, 3 a, 4, 5, 6, 7 – ヘキサヒドロー2, 1 -ベンゾイソオキサゾール327 mgをテトヒドロフラン10mlに溶解し、1N-塩酸 1mlを加えて室温で4時間撹拌した。ジエチルエーテ ロフラン $10\,\mathrm{m}$ 1 に溶解し、 $1\,\mathrm{N}$ - 塩酸 $1\,\mathrm{m}$ 1 を加えて 20 ルで希釈し、重曹水で中和し、有機層を食塩水で洗浄し て無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧下に濃縮し、得 られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製 することにより、下記の物性を有する4,5-ジヒドロ キシー6-(t-プチルジメチルシリルオキシ)-3, 3 a, 4, 5, 6, 7 - ヘキサヒドロー 2, 1 - ペンゾイソ オキサソールを196mg得た(収率68%)。

【0097】FD質量スペクトル

[M] + 287

実施例19

30 4,5-ジヒドロキシー6-(t-プチルジメチルシリ ルオキシ) - 3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2, 1-ペンゾイソオキサゾール287mgを塩化メチレン 10mlに溶解し、氷冷下にイミダゾール200mgお よび t ープチルジメチルシリルクロリド 2 2 6 mgを加 え、室温で一夜撹拌した。反応液をジエチルエーテルで 希釈し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄した。 無水 硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残 渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製すること により、下記の物性を有する4,6 - ビス(t - プチル ジメチルシリルオキシ) -5-ヒドロキシ-3,3a, 4,5,6,7-ヘキサヒドロー2,1-ベンゾイソオキサ ゾールを265mg得た(収率66%)。

【0098】FD質量スペクトル

[M] · 401

実施例20

4,6-ピス(tープチルジメチルシリルオキシ)-5 ーヒドロキシー3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロー 2,1-ベンゾイソオキサゾール401mgを塩化メチ レン20m1に溶解し、トリエチルアミン5m1および

アセチル100mgを加え、室温で一夜撹拌した。反応 液をジエチルエーテルで希釈し、希塩酸、重曹水、食塩 水で 類次洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧 下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマト グラフィで精製することにより、下記の物性を有する5 ーアセトキシー4,6ーピス(tープチルジメチルシリルオキシ)-3,3 a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ペンゾイソオキサゾールを355mg得た(収率80%)。

【0099】FD質量スペクトル

[M] + 443

実施例21

実施例2において、4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メトキシメトキシ-3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ベンゾイソオキサゾールの代わりに5-アセトキシ-4,6-ピス(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ベンゾイソオキサゾールを用い、実施例2に準じて反応および分離精製を行うことにより、下記の物性を有する4-アセトキシ-3,5-ピス(t-ブチ 20ルジメチルシリルオキシ)-2-ヒドロキシメチルシクロヘキサノンを収率72%で得た。

【0100】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 446$

実施例22

実施例4において、2-ヒドロキシメチルー3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-(メトキシメトキシ)シクロヘキサノンの代わりに4-アセトキシー3,5-ピス(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-2-ヒドロキシメチルシクロヘキサノンを用い、実施例4に準30じて反応および分離精製を行うことにより、下記の物性を有する7-アセトキシー6,8-ピス(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-1,5,6,7,8,8a-ヘキサヒドロー3H-2-ペンゾピラン-3-オンを34%の収率で得た。

【0101】FD質量スペクトル

[M] · 470

実施例23

実施例7において、1,5,6,7,8,8a-ヘキサヒドロ-7,8-(ジメチルメチレンジオキシ)-6-メト 40キシメトキシ-3H-2-ベンゾピラン-3-オンの代わりに7-アセトキシ-6,8-ピス(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-1,5,6,7,8,8a-ヘキサヒドロ-3H-2-ベンゾピラン-3-オンを用い、実施例7に準じて反応および分離精製を行うことにより、下記の物性を有する(3,5-ピス(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-4-ヒドロキシ-2-ヒドロキシメチル)シクロヘキシリデン酢酸メチルを81%の収率で得た。

FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 460$

実施例24

実施例8において、(2-ヒドロキシメチル-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-メトキシメトキシ)シクロヘキシリデン酢酸メチルの代わりに(3,5-ビス(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-4-ヒドロキシ-2-ヒドロキシメチル)シクロヘキシリデン酢酸メチルを用い、実施例8に準じて反応および分離精製を行うことにより、下記の物性を有する3,5-ビス(t-ブチルジメチルシリルオキシ)-4-ヒドロキシ-2-メチレンシクロヘキシリデン酢酸メチルを51%の収率で得た。

30

【0102】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 442$

実施例25

3,5ービス(tープチルジメチルシリルオキシ)-4ーヒドロキシー2ーメチレンシクロヘキシリデン酢酸メチル442mgを塩化メチレン20mlに溶解し、ピリジンを1ml、4ージメチルアミノビリジンを触媒量次いでメタンスルホニルクロリドを150mg加え、窒温で4時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈し、希塩酸、重曹水、食塩水で順次洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有する3,5ービス(tープチルジメチルシリルオキシ)-4ー(メタンスルホニルオキシ)-2ーメチレンシクロヘキシリデン酢酸メチルを得た。

【0 1 0 3】 F D 質量スペクトル

[M] · 520

30 参考例14

3.5-ビス(tープチルジメチルシリルオキシ)-4-(メタンスルホニルオキシ)-2-メチレンシクロへキシリデン酢酸メチル52mgをテトラヒドロフラン10mlに溶解し、水素化トリイソプチルホウ素リチウムの1Mテトラヒドロフラン溶液1mlを滴下し、室温で6時間撹拌した。得られた反応液に酢酸エチルを徐々に加えた後、希塩酸を加え、ジエチルエーテルで抽出した。抽出液を食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を有する2-(3,5-ビス(tープチルジメチルシリルオキシ)-2-メチレンシクロヘキシリデン)エタノールを35mg得た。各種スペクトルデータは文献と一致した。

【0104】融点 69℃

施光度

[α] ²⁶, +7.9° (c=0.4, エタノール) 実施例26

4,5-(ジメチルメチレンジオキシ)-3-(1-エ 50 トキシエトキシ)-6-ヘプテナールオキシム1.00 gを塩化メチレン15mlに溶解し、0℃でトリエチルア ミン0.2mlに加えた。ついで10%次亜塩素酸ナトリ ウム水溶液8回を加え、0℃で11時間撹拌した。反応 液をエチルエーテルで希釈し、重曹水、食塩水で順次洗 浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮 して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ で精製することにより、下記の物性を有する4,5-(メチレンジオキシ) -6- (1-エトキシエトキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ペンソ イソオキサゾールを530或得た。

[0105] NMRスペクトル (90MHz, CC 14) $\delta:4.8-5.0$ (m, 1H), 4.38-4.8(m, 2 H), 3.2-4.38 (m, 5 H), 3.07, 3.08 (dd, 1H, 2.6, 4.6Hz), 2.2 -2.6 (m, 1H) . 1.44 (s, 3H) . 1.42 (s, 3H), 1.31 (d, J=5.5Hz, 3H),1.19 (t, J = 7.0 Hz, 3H)

実施例27

フラスコにラネーニッケルW-2 (川研フアインケミカ ル株式会社製、NDHF-90) 5.98gをとり、 水、メタノールで1回ずつデカンテーションした。これ にホウ酸888gを加え、アルゴン置換し、ついで水素 で置換した。メタノール25ml、水6mlを加えてホウ酸 を溶解させた。4,5- (メチレンジオキシ) -6-(1-エトキシエトキシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘ キサヒドロー2,1ーベンソイソオキサゾール2.03g をメタノール5回に溶解し、室温で上記懸濁液に加え、 13時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで希釈 し、フロリジルを通して濾過した。濾液を飽和食塩水で 洗浄したのち、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下 に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィで精製することにより、下記の物性を有する2-ヒドロキシメチルー3,4-ジメチルメチレンジオキ シ) -5- (1-エトキシエトキシ) シクロヘキサノン を1.39 g得た。

[0106] NMRスペクトル (90MHz, CC 1_4) $\delta: 4.8-5.0$ (m, 1_1 H), 4.45 (m, 1_2 H) H) , 3.8-4.3 (m, 4H) , 3.3-3.8 (m, 2 H), 2.3-2.9 (m, 4 H), 1.49 (s, 3H), 1.30 (d, J = 5.5 Hz, 3H), 1.18 40 (t, J=7.0 Hz, 3H)

実施例28

2-ヒドロキシメチルー3,4-(ジメチルメチレンジ オキシ) -5- (1-エトキシエトキシ) シクロヘキサ ノン765gを乾燥塩化メチレン7ml に溶解し、0℃で トリエチルアミン1.2ml、N,N-ジメチルアミノビリ ジン55.6 mg、tープチルジメチルシリルクロリド5 20gを加え、0℃で13時間撹拌した。得られた反応 液を1N-塩酸にあけ、ジエチルエーテルで抽出した。 抽出液を飽和重曹水、ついで飽和食塩水で洗浄したの 50 ソプチルアルミニウム 4.7 \mathbf{n} \mathbf{l} $(2N-\Lambda + y)$ \mathbf{n} \mathbf{n}

32

ち、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して 得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精 製することにより、下記の物性を有する2- (t - プチ ルジメチルシリルオキシメチル)-3,4-(ジメチル メチレンジオキシ)-5-(1-エトキシエトキシ)シ クロヘキサノンを1.04gを得た。

[0107] NMRスペクトル (90MHz, CC 1_4) $\delta: 4.8-5.02$ (m, 1H), 4.3-4.6(m, 2H), 4.0-4.3 (m, 1H), 3.4-4. 0 (m, 4H), 2.2-2.9 (m, 3H), 1.49 (s, 3H), 1.45 (s, 3H), 1.29 (d, J $= 5.3 \,\mathrm{Hz}$, 3H), 1.18 (t, $J = 7.0 \,\mathrm{Hz}$, 3H), 0.87 (s, 9H), 0.07 (s, 6H) 実施例29

アルゴン雰囲気下、ジシクロヘキシルアミン0.80ml を乾燥テトラヒドロフラン7mlに溶解し、-20℃でプ チルリチウムのヘキサン溶液 (1.63N, 3.96mmo 1)を加え、30分間撹拌した。-78℃に冷却後、エチ ルトリメチルシリルアセテート 0.73 回を加え、-7 20 8℃で1時間撹拌した。2 - (t - ブチルジメチルシリ ルオキシメチル)-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5- (1-エトキシエトキシ) シクロヘキサノン 802mgを乾燥テトラヒドロフラン6mlに溶解し、-7 8℃で滴下した。2時間撹拌したのち、0℃で5時間撹 拌し、反応液を氷の入った 1 N - 塩酸にあけた。 ジエチ ルエーテルで抽出し、抽出液を飽和重曹水、ついで飽和 食塩水で洗浄したのち、無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を 有する(2 ー (t -ブチルジメチルシリルオキシメチ ル)-3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-(1-エトキシエトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸工 チルを704g得、原料の2-(t -プチルジメチルシ リルオキシメチル)-3,4-(ジメチルメチレンジオ キシ)-5-(1-エトキシエトキシ)シクロヘキサノ ンを227曜回収した。

[0108] NMRスペクトル (90MHz, CC 14) $\delta: 5.73$ (s, 1H), 4.7-5.0 (m, 1 H), 4.14 (q, J = 7.3 Hz, 2H), 3.2 -3.8 (m, 4H), 2.69 (bddd, J=1.0, 1.5, 6.7 Hz, 2H), 1.42 (s, 6H), 1. 29 (d, J = 5.3 Hz, 3H), 1.26 (t, J =7.3 Hz, 3 H), 0.88 (s, 9 H), 0.12 (s, 3H), 0.05 (s, 3H)

実施例30

(2 - (t -プチルジメチルシリルオキシメチル) -3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-(1-エ トキシエトキシ)シクロヘキシリデン)酢酸エチル2g を乾燥トルエン10mlに溶解し、-78℃で水素化ジイ

9.4 mmol) を加え3時間撹拌した。0℃で5分間撹拌 したのち、10%-硫酸水溶液を反応液が白くなるまで 徐々に加えた。ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を飽 和重曹水、ついで飽和食塩水で洗浄したのち、無水硫酸 マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣 をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製することに より、下記の物性を有する(2-(t-プチルジメチル シリルオキシメチル) -3,4- (ジメチルメチレンジ オキシ) -5- (1-エトキシエトキシ) シクロヘキシ リデン) エタノールを1.47g得た。

[0109] NMRスペクトル (90MHz, CC 14) δ : 5.64 (bt, J=6.8Hz, 1H), 4. 7-4.9 (m, 1H), 3.08-4.4 (m, 7 H), 3.48 (q, J = 7 Hz, 2H), 2.0 - 3. 08 (m, 3H), 1.41 (s, 6H), 1.20 (t, J=7.0 Hz, 3H), 1.04-1.4 (m, 3H), 0.90 (s, 9H), 0.08 (s, 6H) 実施例31

実施例26において、4,5-(ジメチルメチレンジオ キシ) -3-(1-エトキシエトキシ) -6-ヘプテナ ールオキシム1.00gの代わりに4,5-(ジメチルメ チレンジオキシ) - 3 - (t - プチルジフェニルシリル オキシ) -6-ヘプテナールオキシム1.58gを用い た以外は実施例26と同様に反応及び分離精製を行うこ とにより、下記の物性を有する4,5-(ジメチルメチ レンジオキシ) - 6 - (t - プチルジフェニルシリルオ キシ) -3,3a,4,5,6,7-ヘキサヒドロ-2,1-ペンゾイソオキサゾールを1.21g得た。

【0110】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 451$

実施例32

(2-(t-プチルジメチルシリルオキシメチル)-3.4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-(1-エ トキシエトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸エチル0. 472gをテトラヒドロフラン5回に溶解し、1M-フ ツ化テトラブチルアンモニウムーテトラヒドロフラン溶 液3mlを加え、室温で一夜撹拌した。反応液をジエチル エーテルで希釈し、飽和重曹水、ついで飽和食塩水で洗 浄したのち、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に **濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ** 40 フィで精製することにより、(2-ヒドロキシメチルー 3,4-(ジメチルメチレンジオキシ)-5-(1-エ トキシエトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸エチルを得

【0111】得られた(2-ヒドロキシメチル-3,4 - (ジメチルメチレンジオキシ) - 5 · (1 - エトキシ エトキシ) シクロヘキシリデン) 酢酸エチルをピリジン 5mlに溶解し、メタンスルホニルクロリド0.12gを 加えて室温で一夜撹拌した。反応液を減圧下に漁縮し、 ジエチルエーテルで希釈し、飽和重曹水、ついで飽和食 50 リルオキシ)シクロヘキシリデン)酢酸エチルを0.4

塩水で洗浄したのち、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、 **減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロ** マトグラフィで精製することにより、下記の物性を有す る (2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-(1-エトキシエトキシ)シクロヘキシリデ

34

ン) 酢酸エチルを0.282g得た。 【0112】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 340$

実施例33

10 シ) -5- (1-エトキシエトキシ) シクロヘキシリデ ン) 酢酸エチル O. 3 4 gをエタノール 5 ml に溶解し、 触媒量のピリジニウム p-トルエンスルホナートを加 えて室温で15分間撹拌した。反応液に重曹水を加え、 ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄 した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に浪縮し て得られる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで 精製することにより、下記の物性を有する(2-メチレ ン-3,4~(ジメチルメチレンジオキシ)-5-ヒド 20 ロキシシクロヘキシリデン) 酢酸エチルを0.202g 得た。

【0113】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 268$

実施例34

(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5~ヒドロキシシクロヘキシリデン) 酢酸エチル 0.268gを塩化メチレン5mlに溶解し、イミダゾー ル0.204gおよびtープチルジフェニルシリルクロ リド0.30gを加えて室温で3時間撹拌した。反応液 30 を水にあけ、ジエチルエーテルで抽出し、抽出液を飽和 食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減 圧下に漁縮して得られる残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィで精製することにより、下記の物性を有する (2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) -5-(t-プチルジフェニルシリルオキシ)シク ロヘキシリデン) 酢酸エチルを0.450g得た。

【0114】FD質量スペクトル・

 $[M] \cdot 506$

実施例35

(2-メチレン-3,4-(ジメチルメチレンジオキ シ) - 5 - (t - プチルジフェニルシリルオキシ) シク ロヘキシリデン) 酢酸エチル0.506gをエタノール 10mlに溶解し、触媒量のp-トルエンスルホン酸を加 えて室温で5時間撹拌した。反応液に水を加え、ジエチ ルエーテルで抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄した。 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得ら れる残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィで精製す ることにより、下記の物性を有する(2-メチレン-3,4-ジヒドロキシ-5-(t-プチルジフェニルシ

05g得た。

【0115】FD質量スペクトル

[M] + 466

実施例36

(2-メチレン-3,4-ジヒドロキシ-5-(t-ブ チルジフェニルシリルオキシ) シクロヘキシリデン) 酢 酸エチル 0.466gを塩化メチレン5mlに溶解し、イ ミダゾール0.204gおよび t - プチルジフェニルシ リルクロリド0.30gを加えて室温で3時間撹拌し た。反応液を水にあけ、ジエチルエーテルで抽出し、抽 10 出液を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで 乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物 性を有する(3,5-ピス-(t -プチルジフェニルシ リルオキシ)-4-ヒドロキシ-2-メチレン-シクロ ヘキシリデン) 酢酸エチルを0.664g得た。

【0116】FD質量スペクトル

 $[M] \cdot 704$

実施例37

(3,5-ビス- (t-プチルジフェニルシリルオキ 20 シ) -4-ヒドロキシ-2-メチレン-シクロヘキシリ デン) 酢酸エチル 0.704gをトルエン 20mlに溶解 し、-78℃で1N-水素化ジイソプチルアルミニウム /ヘキサン溶液 2.5 mlを滴下した。1 時間撹拌したの ち、冷希塩酸にあけてジエチルエーテルで抽出した。抽 出液を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥 し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィで精製することにより、下記の物性を 有する(3,5-ピス-(t-プチルジフェニルシリル オキシ) -4-ヒドロキシ-2-メチレン-シクロヘキ 30 シリデン) エタノールを511殴得た。

【0117】FD質量スペクトル [M] * 662 実施例38

(3,5-ビス- (t-プチルジフェニルシリルオキ シ)-4-ヒドロキシ-2-メチレン-シクロヘキシリ デン) エタノール 6 6 2 mgを塩化メチレン 1 0 mlに溶解 し、ピリジニウム p-トルエンスルホナートを触媒量 加えたのち、氷冷下にジヒドロピラン100gと塩化メ チレン 1 回からなる溶液を滴下し、室温で 1 時間撹拌し た。反応液を重曹水で洗浄したのち、無水硫酸ナトリウ ムで乾燥し、減圧下に濃縮した。得られた4- (テトラ ヒドロピラン-2-イルオキシエチリデン)-2,6-ビス- (t-ブチルジフェニルシリルオキシ) -3-メ チレンーシクロヘキサノールをテトラヒドロフラン10 mlに溶解し、水素化ナトリウム25mgのテトラヒドロフ ラン5回1 懸濁液に滴下した。50℃に加熱したのち、臭 化アリル145mを加え、一夜撹拌を続けた。 反応液を 氷水にあけてジエチルエーテルで抽出した。 抽出液を飽 和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧 下に濃縮した。得られた(4-アリルオキシ-3,5- 50 オキシプロポキシ)-3,5-ビス-(t-プチルジフ

ビスー (t -プチルジフェニルシリルオキシ) -2-メ チレンーシクロヘキシリデン) エチルテトラヒドロビラ ン-2-イルエーテルをテトラヒドロフラン10ml に溶 解し、9-ポラピシクロ[3,3,1]ノナンの1Nテト ラヒドロフラン溶液 1 ml を氷冷下に加え、室温で 1 時間 撹拌した。 氷冷下に 1 N - 水酸化ナトリウム 1 ml および 35%過酸化水素水0.3mlを加え、1時間撹拌した。 反応液をジエチルエーテルで希釈し、水、チオ硫酸ナト リウム水溶液、食塩水で煩次希釈し、無水硫酸ナトリウ ムで乾燥した。減圧下に凝縮して得られる残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、3 - (4- (テトラヒドロピラン-2-イルオキシエチリ デン) -2,6-ビス-(t-ブチルジフェニルシリル

オキシ) -3-メチレンシクロヘキシルオキシ) プロバ

ン-1-オールを427四得た。

36

【0118】上記により得られた3-(4-(テトラヒ ドロピラン-2-イルオキシエチリデン)-2,6-ビ スー (t ープチルジフェニルシリルオキシ) -3-メチ レンシクロヘキシルオキシ) プロパン-1-オール40 2 gを塩化メチレン10回に溶解し、イミダゾール68 mgを加えたのち、氷冷下で t ープチルジフェニルシリル クロリド206gを加え、室温で3時間撹拌した。反応 液を濃縮したのち、エタノールおよび希塩酸を加え、1 時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで抽出し、抽 出液を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで 乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカ ラムクロマトグラフィで精製することにより、下記の物 性を有する(4-(3-t-プチルジフェニルシリルオ キシプロポキシ)- 3 , 5 -ピス-(t -プチルジフェ ニルシリルオキシ) – 2 – メチレンシクロヘキシリデ ン) エタノールを407 螺得た。

【0119】FD質量スペクトル

[M] · 958

参考例15

N-クロロコハク酸イミド140 mgを塩化メチレン10 mlに懸濁し、0℃でジメチルスルフイド74mgを加えて 撹拌し、-25℃に冷却して (4-(3-t-ブチルジ フェニルシリルオキシプロポキシ) - 3,5 - ビスー (tープチルジフェニルシリルオキシ) -2-メチレン シクロヘキシリデン) エタノール958gを塩化メチレ ン2mlに溶解した溶液を滴下し、0℃で2時間撹拌し た。反応液に食塩水を加え、ジエチルエーテルで抽出し た。抽出液を食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾 燥したのち、減圧下に濃縮して(4 - (3 - t - プチル ジフェニルシリルオキシプロポキシ)-3,5-ピス-(tープチルジフェニルシリルオキシ) -2-メチレン シクロヘキシリデン) エチルクロライドを931mg得 た。

【0 1 2 0】 (4 - (3 - t - プチルジフェニルシリル

ェニルシリルオキシ)-2-メチレンシクロヘキシリデ ン) エチルクロライド870gをテトラヒドロフランに 溶解し、ジフェニルホスフィンリチウムの0.5 N-テ トラヒドロフラン溶液2mを0℃で滴下し、室温にて1 時間撹拌した。反応液を減圧下に澱縮し、得られた残渣 をクロロホルムに溶解して5%過酸化水素水、ナトリウ ムサルファイト水溶液、希塩酸、重曹水、飽和食塩水で 願次洗浄した。 有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、減圧下に漁縮して得られる残渣をシリカゲルカラム クロマトグラフィで精製することにより、(4-(3-10 t-ブチルジフェニルシリルオキシブロポキシ)-3, 5-ビス- (t-ブチルジフェニルシリルオキシ)-2 - メチレンシクロヘキシリデン) エチルジフェニルホス フィンオキサイドを834或得た。

[0121] 参考例16

(4-(3-t-ブチルジフェニルシリルオキシプロポ キシ) -3,5-ビス-(t-ブチルジフェニルシリル オキシ) - 2 - メチレンシクロヘキシリデン) エチルジ フェニルホスフィンオキサイド571mgをテトラヒドロ キサン溶液 0.5 町を滴下し、15分間撹拌した。反応 液に1-(1,5-ジメチル-5-トリエチルシリルオ キシヘキシル) -7a-メチル-2,3,3a,4,5,6,7.7a-オクタヒドロインデン-4-オン197mgと

テトラヒドロフラン2回からなる溶液を滴下し、室温で 一夜撹拌した。反応液にクロロホルムを加え、重曹水、 飽和食塩水で順次洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾 燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリカゲルカラ ムクロマトグラフィで精製することにより、(2-(3 -t-ブチルジフェニルシリルオキシプロボキシ)-1,3-ビス- (t-プチルジフェニルシリルオキシ) -25-トリエチルシリルオキシ-9,10-セココレ スター5,7,10(19)-トリエンを507或得た。 【0122】 (2-(3-t-ブチルジフェニルシリル オキシプロポキシ) - 1,3-ピス-(t-ブチルジフ ェニルシリルオキシ) -25-トリエチルシリルオキシ -9,10-セココレスタ-5,7,10 (19) -トリ エンをテトラヒドロフラン10回に溶解し、フツ化テト ラブチルアンモニウムのテトラヒドロフラン溶液を加え 室温で3時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで抽 出し、抽出液を飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネ シウムで乾燥し、減圧下に濃縮して得られる残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィで精製することにより、 フラン 5 ml に溶解し、0 \mathbb{C} \overline{v} 1 \mathbb{N} - ブチルリチウム/へ 20 2 - (3 - ヒドロキシプロポキシ)- 1 , 2 5 - ジヒド ロキシピタミンDsを172mg得た。得られた2-(3 -ヒドロキシブロポキシ) -1,25-ジヒドロキシビ タミンD3の物性値は、文献 [特開昭63-10792 9号公報]と一致した。

38

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号

Z 9279-4H

FI

C 0 7 C 69/732 C 0 7 D 261/20

311/74

7252-4C

// C 0 7 D 317/20

317/46

技術表示箇所

• 3	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·